

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Autorizzato

- Butorphanol tartrate
- Butorphanol tartrate
- Butorphanol tartrate
- Butorphanol tartrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Cane

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

14.58 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

14.58 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

14.58 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

14.58 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

Cavallo

- latte. 0 giorno
 - latte. 0 giorno
 - latte. 0 giorno
 - latte. 0 giorno
 - carni e frattaglie. 0 giorno
 - carni e frattaglie. 0 giorno
 - carni e frattaglie. 0 giorno
 - carni e frattaglie. 0 giorno
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN02AF01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Finlandia

Disponibile in:

Finlandia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/01/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorità responsabile:

Finnish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

37613

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/01/2021

Stato membro di riferimento:

Danimarca

Numero di procedura:

DK/V/0124/001

Stati membri interessati:

Austria Finlandia Francia Ungheria Italia Norvegia Svezia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.